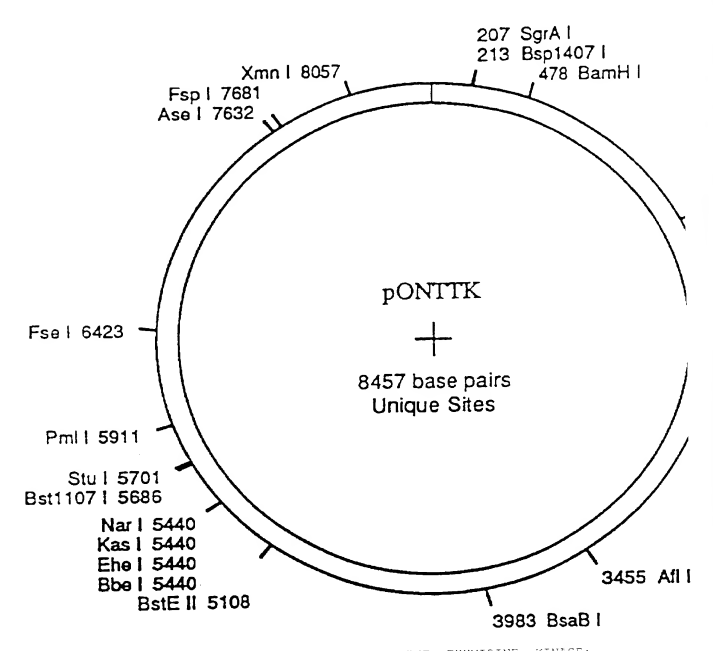
## 4/19/1

```
**Image available**
010305450
WPI Acc No: 1995-206710/199527
XRAM Acc No: C95-09577€
 New defective adenovirus contg. gene for thymidine kinase -
 useful in gene therapy for treating or preventing cancer or viral
Patent Assignee: CENT NAT RECH SCI (CNRS ); INST ROUSSY GUSTAVE (INSE
  RHONE ECCLENC RORER SA PHON
Inventor: DEDIEU J; LE ROUM A; PERRICAUDET M; DEDIEU J F
Number of Countries: Off Number of Patents: OC4
Patert Family:
                                          Kir.d
                                                   Date
                                                            Week
                            Applicat No
Pater.t No
             Kind
                    Date
                                                          199527
              A1 19950526 WO 94FR1285
                                            Α
                                                 19941107
WO 3514101
                                                           199527
              A1 19950524 FF 9313772
                                            P.
                                                 19931118
FR 2712603
                                                 19941107
                                                           199538
                 19950606 AU 9481472
                                            Α
AU 9481471
              Ã
                                                          199544
                                            A
                                                 19941116
                 19950927 ZA 949104
ZA 9409104
              A
Pricrity Applications (No Type Date): FR 9313772 A 19931118
Cited Fatents: 07Jnl.Ref; EF 415731; WO 9205262; WO 9319191
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg Main IPC
                                     Filing Notes
           A1 F 24 C11N-015/86
WO 9514100
   Designated States (National): AM AU BB BG BF BY CA CN CZ FI GE HU JP KE
   EG KP KR KZ LF LT LV MD MG MN MW NO NO FL EO RU SD SI SE TJ TT UA US UZ
   Designated States (Fegional): AT BE CH DE DF ES FR GB GF IE IT KE LU MC
   MW NL OA FT SE SE SE
                                     Based on patent WD 9514102
                      01111-015/86
AU 9481471
            Ŀ.
                    26 01_N-000,00
              A
ZA 9409104
                      011N-007 '01
FF 2712603
             A.1
Abstract (Basic : WO 9514102 A
        Hew defective recombinant adenovirus contains a DNA sequence (I)
    encoding thymidine kinase (TK) under control of heterologous expression
    signals, such as the FSV and the EBNAl-RE/TP1 (Epstein Barr Virus
    Nuclear Antigen Responsive Element Terminal Protein 1, promoters.
        USE - The new virus is used in gene therapy to prevent and/or treat
    cancers, specifically masopharyngeal cancer, brain tumours
    (neuroblastoma or glioblastoma) and nepatocardinoma (dlaimed). It can
    also be used to treat or prevent viral infection. Compsns. contain
    104-1014 (pref. 106-1010) p.f.u/ml, partic, given by direct injection
    into the tumour but also orally, topically or intravenously.
        ADVANTAGE - In presence of a therapeutic agent (e.g. gandyclovir)
    the virus causes selective destruction of cancer cells and cells
    infected by e.g. HIV or hepatitis. The virus can re admin. directly
    (avoiding use of producer cells in a controlled quantity. Adenoviruses
    are maintained stably in cells without integration into the genome, and
    can be produced at a nigh titre, permitting use of a nigh multiplicity
    of infection. The use of heterologous expression sequences allows
     optimisation for each particular therapeutic application.
         Dwg.1/2
```



```
Title Terms: NEW; DEFECT; ADENOVIRUS; CONTAIN; GENE; THYMIDINE; KINASE; USEFUL; GENE; THERAPEUTIC; TREAT; PREVENT; CANCEE; VIRUS; INFECT Derwent Class: B04; D16
International Patent Class (Main): C12N-007/01; C12N-015/86
International Patent Class (Additional): A61K-039/235; A61K-048/00; C12N-007/04; C12N-015/85; G01N-000/00
File Segment: CPI
Manual Codes (CPI/A-N): B04-F1100E; B14-A02; B14-H01B; D05-H12A; D05-H12D5; D05-H12E
Chemical Fragment Codes (M1):
 *C1* M423 M710 M903 N135 P21C P633 Q233 V500 V560
```

Derwent WPI (Dialog & File 351) (c) 2002 Thomson Derwent All rights reserved



# ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



# DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

DEMANDE INTERCONTENT		
(51) Classification internationale des brevets <sup>6</sup> :		(11) Numéro de publica
C12N 15/86, A61K 48/00, C12N 15/85, 7/04, A61K 39/235	A1	(43) Date de publication
7704, AUIR 271255		

(11) Numéro de publication internationale: WO 95/14102

Date de publication internationale: 26 mai 1995 (26.05.95)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR94/01285

(22) Date de dépôt international: 7 novembre 1994 (07.11.94)

(30) Données relatives à la priorité: 93/13772 18 novembre 1993 (18.11.93) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RHONE-POULENC RORER S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond-Aron, F-92160 Antony (FR).

(72) Inventeurs; et
(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): DEDIEU, Jean-François [FR/FR]; 84, quai de Jemmapes, F-75010 Paris (FR). LE ROUX, Aude [FR/FR]; 4, allée d'Alsace, F-94550 Chevilly-Larue (FR). PERRICAUDET, Michel [FR/FR]; 20, résidence du Moulin, F-28150 Ouarville (FR).

(74) Mandataire: BECKER, Philippe; Rhône-Poulenc Rorer S.A., Direction Brevets, 20, avenue Raymond-Aron, F-92165 Antony Cédex (FR).

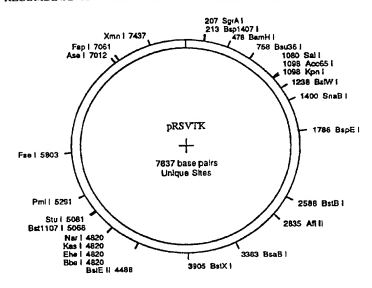
(81) Etats désignés: AM, AU, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, FI, GE, HU, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LK, LT, LV, MD, MG, MN, MW, NO, NZ, PL, RO, RU, SD, SI, SK, TJ, TT, UA, US, UZ, VN, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), brevet ARIPO (KE, MW, SD, SZ).

#### Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: RECOMBINANT VIRUSES CODING FOR THYMIDINE KINASE IN GENE THERAPY

(54) Titre: ADENOVIRUS RECOMBINANTS CODANT POUR LA THYMIDINE KINASE LORS DE THERAPIE GENIQUE



#### (57) Abstract

The invention concerns recombinant adenoviruses comprising a DNA sequence coding for thymidine kinase under the control of heterologous expression signals preparation thereof, and their use in the treatment and prevention of cancers.

#### (57) Abrégé

La présente invention concerne des adénovirus recombinants comportant une séquence d'ADN codant pour la thymidine kinase sous le contrôle de signaux d'expression hétérologues, leur préparation, et leur utilisation pour le traitement et/ou la prévention des cancers.

# UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

. 70	Autriche	GB	Royaume-Uni	MR	Mauritanie
AT		GE	Géorgie	MW	Malawi
ΑÜ	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BÉ	Belgique	HU		NO	Norvège
BF	Burkina Faso	HU IE	Hongrie Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie			PL	Pologne
BJ	Bénin	m	Italie	PT	Portugal
BR	Brésil	JP	Japon	RO	Roumanie
BY	Bélarus	KE	Kenya	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	KG	Kirghizistan		
CF	République centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SI	Slovenie
CI	Côte d'Ivoire	ΚZ	Kazakhstan	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	Ll	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
	République tchèque	LV	Lenonie	TJ	Tadjikistan
CZ	•	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
DE	Allemagne	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
DK	Danemark	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
ES	Espagne	ML	Mali	UZ	Ouzbekistan
FI	Finlande	MN		VN	Viet Nam
FR	France	MN	Mongolie		
GA	Gabon				

15

20

25

30

35

## ADENOVIRUS RECOMBINANTS CODANT POUR LA THYMIDINE KINASE LORS DE THERAPIE GENIQUE

La présente invention concerne des vecteurs recombinants d'origine virale et leur utilisation pour le traitement des cancers. Plus particulièrement, elle concerne des adénovirus recombinants comportant une séquence d'ADN codant pour la thymidine kinase sous le contrôle de signaux d'expression hétérologues. L'invention concerne également la préparation de ces vecteurs, les compositions pharmaceutiques les contenant et leur utilisation en thérapie génique.

La thérapie génique consiste à corriger une déficience ou une anomalie (mutation, expression aberrante, etc) par introduction d'une information génétique dans la cellule ou l'organe affecté. Cette information génétique peut être introduite soit in vitro dans une cellule extraite de l'organe, la cellule modifiée étant alors réintroduite dans l'organisme, soit directement in vivo dans le tissu approprié. Différentes techniques ont été décrites pour l'introduction de cette information génétique, parmi lesquelles des techniques diverses de transfection impliquant des complexes d'ADN et de DEAE-dextran (Pagano et al., J.Virol. 1 (1967) 891), d'ADN et de protéines nucléaires (Kaneda et al., Science 243 (1989) 375), d'ADN et de lipides (Felgner et al., PNAS 84 (1987) 7413), l'emploi de liposomes (Fraley et al., J.Biol.Chem. 255 (1980) 10431), etc. Plus récemment, l'emploi de virus comme vecteurs pour le transfert de gènes est apparu comme une alternative prometteuse à ces techniques physiques de transfection. A cet égard, différents virus ont été testés pour leur capacité à infecter certaines populations cellulaires. En particulier, les rétrovirus (RSV, HMS, MMS, etc), le virus HSV, les virus adéno-associés, et les adénovirus.

De nombreuses applications de la thérapie génique sont en cours d'étude, telles que les maladies génétiques (myopathie, mucoviscidose, SCID, etc), les pathologies du système nerveux central (alzheimer, Parkinson, etc), les maladies cardiovasculaires (hémophilie, athérosclérose), le SIDA ou les cancers.

La présente invention concerne un adénovirus recombinant capable d'induire, en présence d'agents thérapeutiques, la mort sélective des cellules infectées. Les adénovirus de l'invention peuvent être utilisés pour la destruction sélective de cellules cancéreuses, infectées par des virus (HIV, hépatite), etc. Plus particulièrement, elle concerne des adénovirus recombinants comprenant une séquence d'ADN codant pour la thymidine kinase sous le contrôle.

La thymidine kinase du virus de l'herpès simplex est capable de phosphoryler les analogues de nucléosides tels que l'acyclovir et le ganciclovir. Ces molécules

15

20

25

modifiées peuvent être incorporées dans une chaine d'ADN en cours d'élongation, ce qui a pour conséquence l'arrêt de la synthèse d'ADN, entrainant la mort de la cellule (Nishiyama et al., J. Gen. Virol. 45 (1979) 227; F.L. Moolten, Cancer Res. 46 (1986) 5276). Cette stratégie permet ainsi d'éliminer spécifiquement les cellules exprimant le gène suicide. De plus, la synthèse d'ADN étant la cible de la toxicité, seules les cellules en cours de division sont affectées.

L'utilisation thérapeutique du gène de la thymidine kinase a déjà été envisagée dans l'art antérieur. Ainsi, la demande WO 93/02556 décrit l'utilisation de cellules prélevées dans la tumeur, modifiées génétiquement ex vivo par introduction du gène de la thymidine kinase, puis réadministrées au patient. Toutefois, cette approche impose des étapes de chirurgie, et de plus, la stabilité du gène toxique dans la cellule transformée ex vivo n'est pas démontrée. De même, la demande WO 93/04167 décrit le traitement de certaines tumeurs par implantation au voisinage des tumeurs, de cellules productrices de rétrovirus contenant le gène TK. Les cellules productrices greffées sont sensées produire des rétrovirus capables d'infecter les cellules tumorales et de les sensibiliser au ganciclovir. Toutefois, cette technique implique l'implantation de cellules productrices de rétrovirus, ce qui (1) nécessite une étape de chirurgie lourde et délicate, (2) pose des problèmes d'immunogénicité liés à la présence de ces cellules, (3) pose des problèmes d'effets secondaires liés à d'éventuels produits de sécrétion de ces cellules productrices implantées, et (4) rend très difficile le contrôle de la quantité de particules virales produites par ces cellules après l'implantation.

La présente invention apporte une solution avantageuse à ces problèmes. Elle fournit en effet des vecteurs viraux utilisables directement en thérapie génique, pour diriger l'expression de la thymidine kinase dans des cellules cibles. La présente invention permet donc d'éviter l'utilisation de cellules productrices dont les nombreux inconvénients ont été mentionnés ci-dessus. Elle permet également de contrôler la quantité de virus administrée et donc de thymidine kinase produite, et offre ainsi un meilleur contrôle du traitement. Par ailleurs, les adénovirus de l'invention présentent l'avantage de ne pas s'intégrer au génome des cellules qu'ils infectent, de s'y maintenir de manière très stable ce qui limite considérablement les risques de diffusion aux cellules voisines, et d'avoir un spectre d'hôte très large, ce qui offre de nombreuses applications thérapeutiques. De plus, des adénovirus recombinants peuvent être obtenus avec des titres élevés, ce qui permet de travailler à des multiplicités d'infection élevées. De plus, l'emploi de signaux d'expression hétérologues permet d'optimiser

10

15

20

25

30

35

pour chaque application thérapeutique, et donc, pour chaque type cellulaire concerné, les niveaux et les conditions d'expression de la thymidine kinase.

Un premier objet de l'invention réside donc dans un adénovirus recombinant défectif comprenant une séquence d'ADN codant pour la thymidine kinase sous le controle de signaux d'expression hétérologues.

L'invention a également pour objet l'utilisation d'un tel adénovirus recombinant défectif pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement ou à la prévention des cancers et/ou des maladies virales.

Les adénovirus défectifs selon l'invention sont des adénovirus incapables de se répliquer de façon autonome dans la cellule cible. Généralement, le génome des adénovirus défectifs utilisés dans le cadre de la présente invention est donc dépourvu au moins des séquences nécessaires à la réplication dudit virus dans la cellule infectée. Ces régions peuvent être soit éliminées (en tout ou en partie), soit rendues nonfonctionnelles, soit substituées par d'autres séquences et notamment par le gène inséré. Préférentiellement, le virus défectif conserve néanmoins les séquences de son génome qui sont nécessaires à l'encapsidation des particules virales.

Il existe différents sérotypes d'adénovirus, dont la structure et les propriétés varient quelque peu. Néanmoins, ces virus ne sont pas pathogènes pour l'homme, et notamment les sujets non immuno-déprimés. Parmi ces sérotypes, on préfère utiliser dans le cadre de la présente invention les adénovirus humains de type 2 ou 5 (Ad 2 ou Ad 5) ou les adénovirus d'origine animale (voir demande FR 93 05954). Parmi les adénovirus d'origine animale utilisables dans le cadre de la présente invention on peut citer les adénovirus d'origine canine, bovine, murine, (exemple : Mav1, Beard et al., Virology 75 (1990) 81), ovine, porcine, aviaire ou encore simienne (exemple : SAV). De préférence, l'adénovirus d'origine animale est un adénovirus canin, plus préférentiellement un adénovirus CAV2 [souche manhattan ou A26/61 (ATCC VR-800) par exemple].

De préférence, on utilise dans le cadre de l'invention des adénovirus d'origine humaine ou canine ou mixte.

Comme indiqué ci-dessus, les adénovirus de l'invention portent une séquence d'ADN codant pour la thymidine kinase. Il s'agit de préférence du gène de la thymidine kinase du virus de l'herpès simplex (HSV-tk). Plus préférentiellement encore, on utilise dans le cadre de la présente invention le gène de la thymidine kinase du virus de l'herpès simplex humain (hTK HSV-1). La séquence de ce gène a été décrite dans la littérature (voir notamment McKnight et al., Nucleic Acid. Res. 8 (1980) 5931). Cette

15

20

25

30

35

séquence est placée sous le contrôle de signaux d'expression hétérologues permettant son expression dans les cellules infectées. Au sens de la présente invention, on entend par signaux d'expression hétérologues des signaux différents de ceux naturellement responsables de l'expression d'un gène TK. Il peut s'agir en particulier de séquences responsables de l'expression d'autres protéines, ou de séquences synthétiques. Notamment, il peut s'agir de séquences promotrices de gènes eucaryotes ou viraux. Par exemple, il peut s'agir de séquences promotrices issues du génome de la cellule que l'on désire infecter. De même, il peut s'agir de séquences promotrices issues du génome d'un virus, y compris l'adénovirus utilisé. A cet égard, on peut citer par exemple les promoteurs E1A, MLP, CMV, RSV, etc. En outre, ces séquences d'expression peuvent être modifiées par addition de séquences d'activation, de régulation, etc. Par ailleurs, lorsque la séquence d'ADN codant pour la thymidine kinase ne comporte pas de séquences d'expression, elle peut être insérée dans le génome du virus défectif en aval d'une telle séquence.

Dans un premier mode particulier de réalisation particulier de l'invention, on utilise de préférence le promoteur RSV, qui permet une expression durable et importante de la thymidine kinase dans les cellules du système nerveux, notamment central.

Dans un autre mode de réalisation particulier de l'invention, on utilise des signaux d'expression actifs spécifiquement dans les cellules tumorales. De cette façon, le gène utilisé n'est exprimé et ne produit son effet que lorsque le virus a effectivement infecté une cellule tumorale. Plus préférentiellement, il s'agit de signaux d'expression induits par ou actifs en présence de virus responsables ou associés à des tumeurs. Encore plus préférentiellement, on utilise dans le cadre de la présente invention un signal d'expression inductible par le virus d'Epstein-Barr (EBV), ou par le virus du papillome.

Le virus d'Epstein-Barr (EBV) est associé à deux types de cancers humains : le lymphome de Burkitt et le cancer du nasopharynx. L'utilisation d'un adénovirus recombinant comprenant un gène toxique sous le contrôle d'un promoteur inductible par l'EBV permet avantageusement d'exprimer spécifiquement ce gène toxique dans les cellules tumorales du nasopharynx. Dans les biopsies de cancers du nasopharynx, un seul antigène nucléaire est régulièrement présent, EBNA1, qui est impliqué dans la maintenace du génome viral dans les cellules infectées par l'EBV en phase latente, et qui transactive le promoteur viral BCR2. Un objet particulier de l'invention réside donc dans l'utilisation, pour l'expression spécifique d'un gène dans les cellules de cancers du

15

20

25

30

35

nasopharynx, d'une séquence répondant à EBNA1 (EBNA1-RE : EBNA1 "responsive element"). En particulier, l'invention concerne un adénovirus comprenant comme signal d'expression un promoteur chimère comprenant une séquence répondant à EBNA1 fusionnée en amont d'un autre promoteur viral, le promoteur du gène de la terminale protéine 1 (TP1). Les exemples décrits dans la présente demande montrent bien que ce promoteur chimère est inductible par EBNA1.

Les virus du papillome (notamment le virus HPV 16 et 18) sont responsables de 90 % des cancers du cervix chez la femme et ont été identifiés dans des lésions épithéliales pré-cancéreuses (Riou et al., Lancet 335 (1990) 117). Le produit du gène E6 conduit à la formation de tumeurs en diminuant fortement la quantité de p53 sauvage, un anti-oncogène, dans les cellules HPV-positives (Wrede et al., Mol. Carcinog. 4 (1991) 171). L'utilisation d'un adénovirus recombinant comprenant un gène toxique sous le contrôle d'un promoteur inductible par le HPV (par exemple la protéine E6) permet avantageusement d'exprimer spécifiquement ce gène toxique dans les cellules tumorales correspondantes.

En outre, ces séquences promotrices peuvent être modifiées par addition de séquences d'activation, de régulation, etc.

Il peut encore s'agir de signaux d'expression inactifs dans les cellules normales et actifs dans les cellules tumorales. En particulier, on peut utiliser dans le cadre de la présente invention le promoteur de l'α-foetoprotéine (Alpert E., dans Hepatocellular carcinoma, Okuda & Peters (eds), New York, 1976, 353) ou de l'IGF-II (Sussenbach et al., Growth Regulation 2 (1992) 1), qui sont actifs chez l'adulte uniquement dans les hépatocarcinomes.

Les adénovirus recombinants défectifs selon l'invention peuvent être préparés par toute technique connue de l'homme du métier (Levrero et al., Gene 101 (1991) 195, EP 185 573; Graham, EMBO J. 3 (1984) 2917). En particulier, ils peuvent être préparés par recombinaison homologue entre un adénovirus et un plasmide portant entre autre la séquence d'ADN hétérologue. La recombinaison homologue se produit après co-transfection desdits adénovirus et plasmide dans une lignée cellulaire appropriée. La lignée cellulaire utilisée doit de préférence (i) être transformable par lesdits éléments, et (ii), comporter les séquences capables de complémenter la partie du génome de l'adénovirus défectif, de préférence sous forme intégrée pour éviter les risques de recombinaison. A titre d'exemple de lignée, on peut mentionner la lignée de rein embryonnaire humain 293 (Graham et al., J. Gen. Virol. 36 (1977) 59) qui contient notamment, intégrée dans son génome, la partie gauche du génome d'un

15

20

25

35

adénovirus Ad5 (12 %). Des stratégies de construction de vecteurs dérivés des adénovirus ont également été décrites dans les demandes n° FR 93 05954 et FR 93 08596.

Ensuite, les adénovirus qui se sont multipliés sont récupérés et purifiés selon les techniques classiques de biologie moléculaire, comme illustré dans les exemples.

La présente invention concerne également une composition pharmaceutique comprenant un ou plusieurs adénovirus recombinants défectifs tels que décrits précédemment. Ces compositions pharmaceutiques peuvent être formulées en vue d'administrations par voie topique, orale, parentérale, intranasale, intraveineuse, intramusculaire, sous-cutanée, intraoculaire, transdermique, etc. De préférence, les compositions pharmaceutiques de l'invention contiennent un véhicule pharmaceutiquement acceptable pour une formulation injectable, notamment pour une injection directe dans une tumeur à traiter. Il peut s'agir en particulier de solutions stériles, isotoniques, ou de compositions sèches, notamment lyophilisées, qui, par addition selon le cas d'eau stérilisée ou de sérum physiologique, permettent la constitution de solutés injectables. L'injection directe dans la tumeur à traiter est avantageuse car elle permet de concentrer l'effet thérapeutique au niveau des tissus affectés.

Les doses d'adénovirus recombinant défectif utilisées pour l'injection peuvent être adaptées en fonction de différents paramètres, et notamment en fonction du mode d'administration utilisé, de la pathologie concernée, du gène à exprimer, ou encore de la durée du traitement recherchée. D'une manière générale, les adénovirus recombinants selon l'invention sont formulés et administrés sous forme de doses comprises entre 10<sup>4</sup> et 10<sup>14</sup> pfu/ml, et de préférence 10<sup>6</sup> à 10<sup>10</sup> pfu/ml. Le terme pfu ("plaque forming unit") correspond au pouvoir infectieux d'une solution de virus, et est déterminé par infection d'une culture cellulaire appropriée, et mesure, généralement après 48 heures, du nombre de plages de cellules infectées. Les techniques de détermination du titre pfu d'une solution virale sont bien documentées dans la littérature.

La présente invention offre ainsi un moyen très efficace pour le traitement ou la prévention des cancers. Elle est tout particulièrement adaptée au traitement des cancers du nasopharynx, des tumeurs cérébrales (neuroblastomes, glioblastomes, etc) et des hépatocarcinomes.

Concernant les turneurs cérébrales, les vecteurs adénoviraux selon l'invention présentent des avantages importants, liés notamment à leur très haute efficacité d'infection des cellules nerveuses, permettant de réaliser des infections à partir de

faibles volumes de suspension virale. De plus, l'infection par les adénovirus de l'invention est très localisée au site d'injection, ce qui évite les risques de diffusion aux cellules voisines.

En outre, ce traitement peut concerner aussi bien l'homme que tout animal tel que les ovins, les bovins, les animaux domestiques (chiens, chats, etc), les chevaux, les poissons, etc.

La présente invention sera plus complètement décrite à l'aide des exemples qui suivent, qui doivent être considérés comme illustratifs et non limitatifs.

## Légende des figures

10

15

20

25

Figure 1 : Représentation du vecteur pONT-tk

Figure 2: Représentation du vecteur pRSV-tk

## Techniques générales de biologie moléculaire

Les méthodes classiquement utilisées en biologie moléculaire telles que les extractions préparatives d'ADN plasmidique, la centrifugation d'ADN plasmidique en gradient de chlorure de césium, l'électrophorèse sur gels d'agarose ou d'acrylamide, la purification de fragments d'ADN par électroélution, les extraction de protéines au phénol ou au phénol-chloroforme, la précipitation d'ADN en milieu salin par de l'éthanol ou de l'isopropanol, la transformation dans Escherichia coli, etc ... sont bien connues de l'homme de métier et sont abondament décrites dans la littérature [Maniatis T. et al., "Molecular Cloning, a Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, N.Y., 1982; Ausubel F.M. et al. (eds), "Current Protocols in Molecular Biology", John Wiley & Sons, New York, 1987].

Les plasmides de type pBR322, pUC et les phages de la série M13 sont d'origine commerciale (Bethesda Research Laboratories).

Pour les ligatures, les fragments d'ADN peuvent être séparés selon leur taille par électrophorèse en gels d'agarose ou d'acrylamide, extraits au phénol ou par un mélange phénol/chloroforme, précipités à l'éthanol puis incubés en présence de l'ADN ligase du phage T4 (Biolabs) selon les recommandations du fournisseur.

Le remplissage des extrémités 5' proéminentes peut être effectué par le fragment de Klenow de l'ADN Polymérase I d'E. coli (Biolabs) selon les spécifications du fournisseur. La destruction des extrémités 3' proéminentes est effectuée en présence de l'ADN Polymérase du phage T4 (Biolabs) utilisée selon les recommandations du

fabricant. La destruction des extrémités 5' proéminentes est effectuée par un traitement ménagé par la nucléase S1.

La mutagénèse dirigée in vitro par oligodéoxynucléotides synthétiques peut être effectuée selon la méthode développée par Taylor et al. [Nucleic Acids Res. 13 (1985) 8749-8764] en utilisant le kit distribué par Amersham.

L'amplification enzymatique de fragments d'ADN par la technique dite de PCR [Polymérase-catalyzed Chain Reaction, Saiki R.K. et al., Science 230 (1985) 1350-1354; Mullis K.B. et Faloona F.A., Meth. Enzym. 155 (1987) 335-350] peut être effectuée en utilisant un "DNA thermal cycler" (Perkin Elmer Cetus) selon les spécifications du fabricant.

La vérification des séquences nucléotidiques peut être effectuée par la méthode développée par Sanger et al. [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, <u>74</u> (1977) 5463-5467] en utilisant le kit distribué par Amersham.

### Exemples

10

20

25

30

Exemple 1. Construction du vecteur Ad-ONT-tk portant le gène tk sous le contrôle d'un promoteur chimère EBNA1-RE/TP1 (figure 1).

Cet exemple décrit la construction d'un adénovirus recombinant comprenant le gène de la thymidine kinase du virus de l'herpès simplex (tk) sous le contrôle d'un promoteur spécifiquement actif dans les cellules infectées par le virus EBV (promoteur chimère EBNA1-RE/TP1).

### 1.1. Construction du plasmide p7tk1

Cet exemple décrit la construction du plasmide p7tk1 contenant la phase ouverte de lecture du gène tk de 1131 paires de bases (ATG 114-116 et codon stop TGA 1242-1244), insérée dans un multisite de clonage.

Le fragment BgIII-NcoI contenant le gène de la thymidine kinase (tk) du virus herpès simplex type 1 a été isolé à partir du plasmide pHSV-106 (commercialisé par Gibco BRL), réparé par l'action du fragment klenow puis inséré au site SmaI du plasmide pGEM7zf(+) (commercialisé par Promega). Les sites SmaI et BgIII sont détruits lors de cette étape, le site NcoI est conservé.

Le plasmide obtenu a été désigné p7tk1.

10

15

20

25

30

## 1.2. Construction du plasmide pONT1

Cet exemple décrit la construction d'un plasmide contenant un promoteur chimère constitué d'une séquence nécessaire à la transactivation par l'antigène EBNA1 et du promoteur TP1 du virus EBV.

Le fragment EcoRI(7315)-SmaI(8191) du virus EBV a été isolé à partir de la souche B95-8. La séquence complète du virus EBV a été décrite par Baer et al. (Nature 310 (1984) 207). Ce fragmenti contient les séquences nécessaires à la transactivation par l'antigène nucléaire 1 (EBNA1) (D. Reisman & B. Sugden, 1986, Molecular and Cellular Biology, vol. 6 pp. 3838-3846). Ce fragment a ensuite été fusionné au fragment NruI(166 241)-PstI(166 559) de l'EBV B95-8 (le site PstI a été digéré par la polymérase T4), contenant le promoteur TP1. Le promoteur chimère ainsi obtenu a ensuite été inséré dans le multisite de clonage du plasmide pBluescript II SK.

Le plasmide obtenu a été désigné pONT1.

## 1.3. Construction du plasmide pONTtk

Le plasmide pONTtk comporte le gène de la thymidine kinase du virus de l'herpès simplex (tk) cloné dans le plasmide p7tk1, sous le contrôle du promoteur chimère EBNA1-RE/TP1 cloné dans le plasmide pONT1.

Pour construire ce plasmide, le fragment BamHI-XhoI de pONT1 qui contient le promoteur chimère transactivé par EBNA-1 et EBNA-2, et le fragment XhoI-ClaI de p7tk1 qui contient la phase ouverte de lecture de tk ont été clonés aux sites BamHI (478) et ClaI (4550) du plasmide pAd.RSVβgal. Le plasmide pAd.RSVβGal contient, dans l'orientation 5'->3',

- le fragment PvuII correspondant à l'extrémité gauche de l'adénovirus Ad5 comprenant : la séquence ITR, l'origine de réplication, les signaux d'encapsidation et l'amplificateur E1A;
- le gène codant pour la  $\beta$ -galactosidase sous le contrôle du promoteur RSV (du virus du sarcome de Rous),
- un second fragment du génome de l'adénovirus Ad5, qui permet la recombinaison homologue entre le plasmide pAd.RSVβGal et l'adénovirus d1324. Le plasmide pAd.RSVβGal a été décrit par Stratford-Perricaudet et al. (J. Clin. Invest. 90 (1992) 626).

Tous les sites de clonage sont conservés. Le plasmide obtenu a été désigné pONTtk (figure 1).

WO 95/14102

5

10

15

20

25

30

## 1.4. Construction de l'adénovirus recombinant Ad-ONT-tk

Le vecteur pONTtk a été linéarisé et cotransfecté avec un vecteur adénoviral déficient, dans les cellules helper (lignée 293) apportant en *trans* les fonctions codées par les régions E1 (E1A et E11B) d'adénovirus.

Plus précisément, l'adénovirus Ad-ONT-tk a été obtenu par recombinaison homologue in vivo entre l'adénovirus mutant Ad-dl1324 (Thirmmappaya et al., Cell 31 (1982) 543) et le vecteur pONTtk, selon le protocole suivant : le plasmide pONTtk, linéarisé par XmnI, et l'adénovirus Ad-dl1324, linéarisé par l'enzyme ClaI, ont été cotransfectés dans la lignée 293 en présence de phosphate de calcium, pour permettre la recombinaison homologue. Les adénovirus recombinants ainsi générés ont été sélectionnés par purification sur plaque. Après isolement, l'ADN de l'adénovirus recombinant a été amplifié dans la lignée cellulaire 293, ce qui conduit à un surnageant de culture contenant l'adénovirus défectif recombinant non purifié ayant un titre d'environ  $10^{10}$  pfu/ml.

Les particules virales sont généralement purifiées par centrifugation sur gradient de chlorure de césium selon les techniques connues (voir notamment Graham et al., Virology 52 (1973) 456). L'adénovirus Ad-ONT-tk peut être conservé à -80°C dans 20 % de glycérol.

#### Exemple 2. Construction du vecteur Ad-RSV-TK

Cet exemple décrit la construction d'un adénovirus recombinant comprenant le gène de la thymidine kinase du virus de l'herpès simplex (tk) sous le contrôle du promoteur RSV. Cet adénovirus a été construit par recombinaison homologue entre l'adénovirus défectif Ad-dl1324 et le plasmide pRSVtk portant le gène tk sous controle du promoteur RSV.

## 2.1. Construction du plasmide pRSVtk

Ce plasmide a été construit à partir du plasmide pONTtk (exemple 1.3.), par substitution du promoteur transactivable par EBNA1 par le promoteur RSV. Pour cela, le promoteur RSV a été isolé sous forme d'un fragment BamHI-SalI à partir du plasmide pAd.RSV.ßgal (Stratford-Perricaudet et al., J. Clin. Invest. 90 (1992) 626), puis cloné aux sitesBamHI(478) et SalI(1700) du plasmide pONTtk. Le plasmide résultant a été désigné pRSVtk (figure 2).

15

#### 2.2. Construction de l'adénovirus Ad-RSV-tk

Cet adénovirus a été construit selon le protocole décrit dans l'exemple 1.4. L'adénovirus Ad-RSV-tk ainsi obtenu peut être conservé à -80°C dans 20 % de glycérol.

# Exemple 3. Utilisation de l'adénovirus Ad-RSV-tk pour la destruction de cellules nerveuses tumorales

L'adénovirus Ad-RSV-tk a été utilisé pour infecter une lignée de cellules turnorales nerveuses (cellules C6 : gliome de rat accessible à l'ATCC sous le numéro ATCC CCL 107). L'infection a été réalisée à un titre de 10 pfu/cellule environ. 24 heures après l'infection, les cellules sont traitées en présence de 10<sup>-5</sup> M de gancyclovir et le taux de mortalité est déterminé 48 heures après. Les résultats obtenus montrent que 100 % des cellules infectées avec l'adénovirus Ad-RSV-tk meurent au bout de 48 heures, alors que, les cellules non infectées ou infectées dans les mêmes conditions avec l'adénovirus Ad-RSV-tk a rendu les cellules du gliome sensibles au gancyclovir.

20

### **REVENDICATIONS**

- 1. Adénovirus recombinant défectif comprenant une séquence d'ADN codant pour la thymidine kinase sous le controle de signaux d'expression hétérologues.
- 2. Adénovirus selon la revendication 1 caractérisé en ce qu'il est dépourvu des régions de son génome qui sont nécessaires à sa réplication dans la cellule cible.
  - 3. Adénovirus selon la revendication 2 caractérisé en ce qu'il sagit d'un adénovirus humain de type Ad 5 ou canin de type CAV-2.
  - 4. Adénovirus selon l'une des revendications 1 à 3 caractérisé en ce que la séquence d'ADN hétérologue code pour la thymidine kinase du virus de l'herpès simplex.
    - 5. Adénovirus selon la revendication 4 caractérisé en ce que la séquence d'ADN hétérologue code pour la thymidine kinase du virus de l'herpès simplex humain.
    - 6. Adénovirus selon la revendication 5 caractérisé en ce que les signaux d'expression sont choisis parmi les promoteurs viraux.
- 7. Adénovirus selon la revendication 6 caractérisé en ce que les signaux d'expression sont choisis parmi les promoteurs E1A, MLP, CMV et RSV.
  - 8. Adénovirus selon la revendication 1 caractérisé en ce qu'il comprend un signal d'expression actif spécifiquement dans les cellules tumorales.
  - 9. Adénovirus selon la revendication 8 caractérisé en ce qu'il comprend un signal d'expression inductible par le virus d'Epstein-Barr (EBV), ou par le virus du papillome.
    - 10. Adénovirus selon la revendication 9 caractérisé en ce que le signal d'expression comprend une séquence répondant à l'antigène EBNA1.
- 11. Adénovirus selon la revendication 10 caractérisé en ce que le signal d'expression est constitué d'un promoteur chimère comprenant une séquence répondant à EBNA1 fusionnée en amont d'un autre promoteur viral, de préférence le promoteur du gène de la terminale protéine 1 (TP1).

15

- 12. Adénovirus recombinant défectif comprenant une séquence d'ADN hétérologue codant pour la thymidine kinase sous le controle du promoteur RSV.
- 13. Adénovirus recombinant défectif comprenant une séquence d'ADN hétérologue codant pour la thymidine kinase sous le controle du promoteur EBNA1-RE/TP1.
- 14. Utilisation d'un adénovirus selon l'une des revendications 1 à 13 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement et/ou à la prévention des cancers.
- 15. Utilisation selon la revendication 14 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement et/ou à la prévention des cancers du nasopharynx, des turneurs cérébrales (neuroblastomes, glioblastomes) ou des hépatocarcinomes.
  - 16. Utilisation selon la revendication 14 ou 15 pour la préparation d'une composition pharmaceutique en vue d'une administration directe dans la tumeur à traiter.
  - 17. Composition pharmaceutique comprenant un ou plusieurs adénovirus recombinants défectifs selon l'une des revendications 1 à 13.
  - 18. Composition pharmaceutique selon la revendication 17 caractérisée en ce qu'elle est sous forme injectable.
- 20 19. Composition pharmaceutique selon la revendication 17 caractérisée en ce qu'elle comprend entre 10<sup>4</sup> et 10<sup>14</sup> pfu/ml, et de préférence 10<sup>6</sup> à 10<sup>10</sup> pfu/ml adénovirus recombinants défectifs.

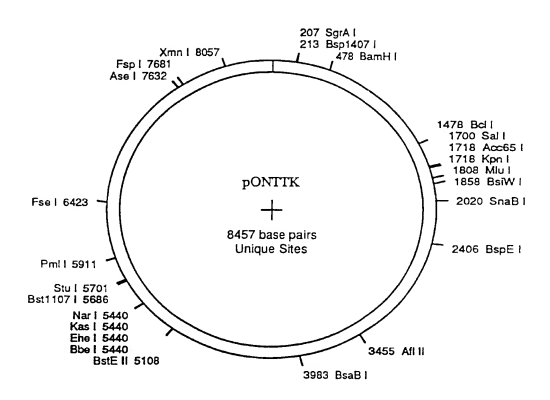


FIGURE 1

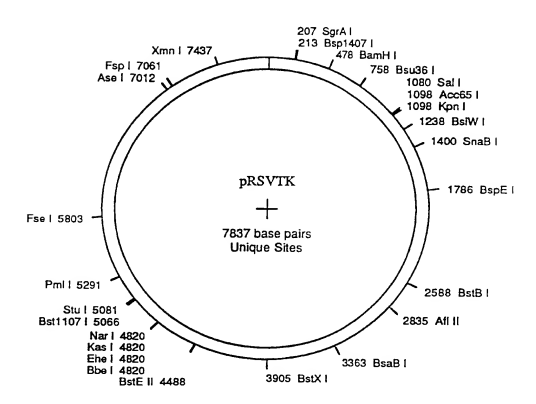


FIGURE 2

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C12N15/86 A61K48/00 C12N15/85 C12N7/04 A61K39/235 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C12N A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category ' Relevant to claim No. X PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF 1-6, 17SCIENCES OF USA., vol.87, November 1990, WASHINGTON US pages 8746 - 8750 VENKATESH, L.K. ET AL. 'Selective induction of toxicity to human cells expressing human immunodeficiency virus type 1 tat by a conditionnally cytotoxic adenovirus vector' see the whole document -/--Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed in the art. "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report n 3. 03. 95 21 February 1995 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Ryswyk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+ 31-70) 340-3016

Form PCT.1SA/218 (second sheet) (July 1992)

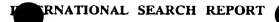
2

Chambonnet, F

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	- Philippine in the latest and particular pa	Relevant to Claim No.
X	JOURNAL OF VIROLOGY, vol.57, no.1, January 1986 pages 267 - 274 HAJ-AHMAD, Y. & GRAHAM, F.L. 'Development of a helper-independent human adenovirus vector and its use in the transfer of the Herpes Simplex Virus Thymidine Kinase gene'	1-4
Ρ,Χ	see page 272, line 2, last paragraph  JOURNAL OF HEPATOLOGY, vol.21, no.SUP1, 1994 page S10 ARBUTHNOT, P.B. ET AL. 'Targeted gene transfer by adenoviral and retroviral	1
	vectors in hepatocellular carcinoma cells' see the whole document & 29th Annual Meeting of the European Association for the Study of the Liver Athènes, Grèce. 7 to 10 september 1994	
Ρ,Χ	PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA., vol.91, no.8, 12 April 1994, WASHINGTON US pages 3054 - 3057 CHEN, SH., ET AL. 'Gene therapy for brain tumors: regression of experimental gliomas by adenovirus-mediated gene transfer in vivo' see the whole document	1-7
Ρ,Χ	JOURNAL OF NEUROSCIENCE RESEARCH, vol.39, no.4, 1 November 1994 pages 506 - 511 PEREZ-CRUET, M.J. ET AL. 'Adenovirus mediated gene therapy of experimental gliomas' see the whole document	1-7
Ρ,Χ	CANCER RESEARCH, vol.54, no.20, 15 October 1994 pages 5258 - 5261 OSAKI, T. ET AL. 'Gene therapy for carcinoembryonic antigen-producing human lung cancer cells by cell type-specific expression of herpes simplex virus thymidine kinase' see the whole document	1
<b>Y</b>	WO,A,93 19191 (CNRS INSTITUT GUSTAVE ROUSSY) 30 September 1993 see the whole document 	1-8, 14-18

Form PCT/ISA/218 (continuation of second sheet) (July 1992)

2



ternational application No. PCT/FR 94/01285

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Category * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relev  Y EP,A,O 415 731 (WELLCOME FOUNDATION LTD) 6 March 1991 see the whole document  Y WO,A,92 05262 (JOHN HOPKINS UNIVERSITY) 2 April 1992 see the whole document	vant to claim No.
Y EP,A,O 415 731 (WELLCOME FOUNDATION LTD) 6 March 1991 see the whole document  Y WO,A,92 05262 (JOHN HOPKINS UNIVERSITY) 2 April 1992	1-8,
March 1991 see the whole document Y WO,A,92 05262 (JOHN HOPKINS UNIVERSITY) 2 April 1992	1-8,
April 1992	14-18
See the whole document	1-7, 14-18

2

## RNATIONAL SEARCH REPORT

formation on patent family members

ternational application No. PCT/FR 94/01285

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO-A-9319191	30-09-93	FR-A- AU-B- CA-A- EP-A- HU-A- JP-T- NO-A-	2688514 3757093 2102302 0593755 66486 6508039 934061	17-09-93 21-10-93 17-09-93 27-04-94 28-11-94 14-09-94 09-11-93
EP-A-0415731	06-03-91	AU-B- AU-A- AU-B- CN-A- JP-A-	647747 6199190 6458794 1050899 3172189	31-03-94 07-03-91 08-09-94 24-04-91 25-07-91
WO-A-9205262	02-04-92	AU-A- CA-A- EP-A- JP-T-	8764391 2091346 0551401 6501161	15-04-92 15-03-92 21-07-93 10-02-94

		ļ ·	PC1/FR 94/01285
A. CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C12N15/86 A61K48/00 C12N15/85	C12N7/04	A61K39/235
	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE	ation nationale et la CI	В
	con minimale consultée (système de classification suivi des symboles de C12N A61K	classement)	
Documentat	on consultée autre que la documentation minimale dans la mesure ou	ces documents reievent	des domaines sur leaquels a porté la recherche
Base de don utilisés)	nées électronique consultée au cours de la recherche internationale (no	m de la base de donnée	es, et si cela est réalisable, termes de recherche
G POCKIN	IENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	les passages pertinents	no. des revendications vistes
X	PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEM SCIENCES OF USA., vol.87, Novembre 1990, WASHINGTON pages 8746 - 8750 VENKATESH, L.K. ET AL. 'Selective induction of toxicity to human cel expressing human immunodeficiency type 1 tat by a conditionnally cytadenovirus vector' voir le document en entier	US ls virus	1-6,17
X Voti	r la sinte du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents o	le familles de brevets sont indiqués en annexe
'A' docum consid 'E' docum priori autre 'O' docum une 'P' docum	nent définissant l'état général de la technique, non sèré comme particulièrement pertinent ient antèrieur, mais publié à la date de dépôt international rès cette date et ou cité pour déterminer la date de publication de té ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) nent se référant à une divulgation orale, à un usage, à xposition ou tous autres moyens	date de priorité et n technique pertinent, ou la théorie consul d' document particulié être considérée com inventive par rappo document particulié ne peut être considé lorsque le documen documents de mêm pour une personne	publié après la date de dépôt international ou la appartenenant pas à l'état de la mais etté pour comprendre le principe quant la base de l'invention revendiquée ne peut me nouvelle ou comme impliquant une activité rt au document considéré isolément rement pertinent, l'invention revendiquée réée comme impliquant une activité inventive t est associé à un ou pluseurs autres e naure, cette combinaison étant évidente du mêtier artie de la même famille de brevets
	uelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition di	présent rapport de recherche internationale
Nom et adr	Pesse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rigswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fazc (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire auton	

(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas écheant, l'indication des passages perunents	no. des revendications visits
x	JOURNAL OF VIROLOGY, vol.57, no.1, Janvier 1986 pages 267 - 274 HAJ-AHMAD, Y. & GRAHAM, F.L. 'Development of a helper-independent human adenovirus vector and its use in the transfer of the Herpes Simplex Virus Thymidine Kinase gene' voir page 272, ligne 2, dernier alinéa	1-4
Ρ,Χ	JOURNAL OF HEPATOLOGY, vol.21, no.SUP1, 1994 page S10 ARBUTHNOT, P.B. ET AL. 'Targeted gene transfer by adenoviral and retroviral vectors in hepatocellular carcinoma cells' voir le document en entier & 29th Annual Meeting of the European Association for the Study of the Liver Athènes, Grèce. 7 au 10 Septembre 1994	1
P,X	PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA., vol.91, no.8, 12 Avril 1994, WASHINGTON US pages 3054 - 3057 CHEN, SH., ET AL. 'Gene therapy for brain tumors: regression of experimental gliomas by adenovirus-mediated gene transfer in vivo' voir le document en entier	1-7
Ρ,Χ	JOURNAL OF NEUROSCIENCE RESEARCH, vol.39, no.4, 1 Novembre 1994 pages 506 - 511 PEREZ-CRUET, M.J. ET AL. 'Adenovirus mediated gene therapy of experimental gliomas' voir le document en entier	1-7
P,X	CANCER RESEARCH, vol.54, no.20, 15 Octobre 1994 pages 5258 - 5261 OSAKI, T. ET AL. 'Gene therapy for carcinoembryonic antigen-producing human lung cancer cells by cell type-specific expression of herpes simplex virus thymidine kinase' voir le document en entier	1
Y	WO,A,93 19191 (CNRS INSTITUT GUSTAVE ROUSSY) 30 Septembre 1993 voir le document en entier	1-8, 14-18

# RAPPORT DE CHERCHE INTERNATIONALE

ande Internationale No.
PCT/FR 94/01285

Catégorie *	identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visces
Y	EP,A,O 415 731 (WELLCOME FOUNDATION LTD) 6 Mars 1991 voir le document en entier	1-8, 14-18
,	WO,A,92 05262 (JOHN HOPKINS UNIVERSITY) 2 Avril 1992 voir le document en entier	1-7, 14-18

2

# RAPPORT DECCHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs

en es de familles de brevets

ande Internationale No. PCT/FR 94/01285

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
WO-A-9319191	30-09-93	FR-A- AU-B- CA-A- EP-A- HU-A- JP-T- NO-A-	2688514 3757093 2102302 0593755 66486 6508039 934061	17-09-93 21-10-93 17-09-93 27-04-94 28-11-94 14-09-94 09-11-93
EP-A-0415731	06-03-91	AU-B- AU-A- AU-B- CN-A- JP-A-	647747 6199190 6458794 1050899 3172189	31-03-94 07-03-91 08-09-94 24-04-91 25-07-91
WO-A-9205262	02-04-92	AU-A- CA-A- EP-A- JP-T-	8764391 2091346 0551401 6501161	15-04-92 15-03-92 21-07-93 10-02-94